METHOD FOR SYNTHESIZING DIAMOND

Publication number: JP7277890 Publication date: 1995-10-24

Inventor:

CHIKUNO TAKASHI; IMAI TAKAHIRO; OTA YUKIHIRO;

FUJIMORI NAOHARU

Applicant:

SUMITOMO ELECTRIC INDUSTRIES

Classification:

- international:

C30B29/04; C23C16/26; C23C16/27; C30B29/04; C23C16/26;

(IPC1-7): C30B29/04; C23C16/26

- European:

t gardina i satura est turk

Application number: JP19940065868 19940404 Priority number(s): JP19940065868 19940404

Report a data error here

Abstract of JP7277890

PURPOSE:To synthesize high quality diamond in a vapor phase at a high rate of synthesis.

CONSTITUTION:Carbon, nitrogen and hydrogen or these gases and oxygen or boron-contg. gas are used as gaseous starting materials and diamond having 3-1,000ppm ratio of the number of nitrogen atoms to that of hydrogen atoms or 3-100% ratio of the number of oxygen atoms to that of carbon atoms is synthesized in a vapor phase. Since a very small amt. of nitrogen is added as gaseous starting material, high quality diamond is synthesized in a vapor phase at an increased rate of synthesis.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

庁内整理番号

(11)特許出願公開番号

特開平7-277890

(43)公開日 平成7年(1995)10月24日

(51) Int.Cl.6

識別記号

FΙ

技術表示箇所

C30B 29/04

R 8216-4G

C 2 3 C 16/26

審査請求 未請求 請求項の数9 〇L (全 6 頁)

(21)出願番号

特願平6-65868

(71)出願人 000002130

住友電気工業株式会社

大阪府大阪市中央区北浜四丁目5番33号

(22)出顧日 平成6年(1994)4月4日

(72) 発明者 築野 孝

兵庫県伊丹市昆陽北一丁目1番1号 住友

電気工業株式会社伊丹製作所内

(72)発明者 今井 貴浩

兵庫県伊丹市昆陽北一丁目1番1号 住友

電気工業株式会社伊丹製作所内

(72)発明者 太田 進啓

兵庫県伊丹市昆陽北一丁目1番1号 住友

電気工業株式会社伊丹製作所内

(74)代理人 弁理士 上代 哲司 (外2名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ダイヤモンドの合成法

(57)【要約】

高品質で、合成速度の早いダイヤモンドの気相合成法を 提供することにある。

【構成】 原料ガスとして炭素、窒素、水素、またはこ れらに酸素または硼素含有ガスを用い、窒素と水素の原 子数の比率が3ppm以上、1000ppm以下または 酸素と炭素の原子数の比率が3%以上100%以下であ ることを特徴とするダイヤモンドの気相合成法。

【効果】 原料ガスとして、窒素を微量添加することに よってダイヤモンドの品質が高く、かつダイヤモンドの 合成速度を高めるダイヤモンドの気相合成が可能であ る。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 少なくとも炭素 (C)、水素 (H)、窒 素(N)を含む導入ガスを用いて、ダイヤモンドの単結 晶を気相からエピタキシャル成長させるダイヤモンドの 合成法であって、ガス内の[N]/[H]が3ppm以 上1000ppm以下であることを特徴とするダイヤモ ンドの合成法。

【請求項2】 少なくとも炭素(C)、水素(H)、窒 素(N)、酸素(O)を含む導入ガスを用いて、ダイヤ モンドの単結晶を気相からエピタキシャル成長させるダ 10 イヤモンドの合成法であって、ガス内の [O] / [C] が3%以上100%以下であることを特徴とする第1項 に記載のダイヤモンドの合成法。

【請求項3】 少なくとも炭素(C)、水素(H)、窒 素(N)を含む導入ガスを用いて、ダイヤモンドの単結 晶を気相からエピタキシャル成長させるダイヤモンドの 合成法であって、主たる成長面が {100} または {1 00)からの方位ずれが10°以内の面であることをを 特徴とする第1項に記載のダイヤモンドの合成法。

【請求項4】 少なくとも炭素(C)、水素(H)、窒 素(N)を含む導入ガスを用いて、ダイヤモンドの単結 晶を気相からエピタキシャル成長させるダイヤモンドの 合成法であって、主たる成長面が {111} または {1 11}からの方位ずれが10°以内の面であることをを 特徴とする第1項に記載のダイヤモンドの合成法。

【請求項5】 少なくとも炭素(C)、水素(H)、窒 素 (N) を含む導入ガスを用いて、ダイヤモンドの単結 晶を気相からエピタキシャル成長させるダイヤモンドの 合成法であって、成長時における基板温度が1000℃ 以上1300℃以下であることを特徴とする第1項に記 30 載のダイヤモンドの合成法。

【請求項6】 少なくとも炭素 (C)、水素 (H)、窒 素(N)を含む導入ガスを用いて、ダイヤモンドの単結 晶を気相からエピタキシャル成長させるダイヤモンドの 合成法であって、方位を揃えて配置された複数の基材の 上に一体のダイヤモンドを成長させることを特徴とする 第1項に記載のダイヤモンドの合成法。

【請求項7】 少なくとも炭素(C)、水素(H)、窒 素 (N)、硼素 (B) を含む導入ガスを用いてダイヤモ ンドの単結晶を気相からエピタキシャル成長させるダイ ヤモンドの合成法であって、ガス内の窒素原子の数密度 に対する硼素原子の数密度の比率が0.01以上10以 下であることを特徴とする第1項に記載のダイヤモンド の合成法。

【請求項8】 少なくとも炭素(C)、水素(H)、窒 素 (N) を含む導入ガスを用いて、ダイヤモンドを気相 からダイヤモンド以外の基板上に成長させる方法であっ て、ガス内の[N]/[H]が3ppm以上1000p pm以下となる条件下において、{100}配向したダ 合成法。

【請求項9】 少なくとも炭素(C)、水素(H)、窒 素(N)を含む導入ガスを用いて、単結晶ダイヤモンド を気相からダイヤモンド以外の単結晶基板上に成長させ る方法であって、ガス内の [N] / [H] が3ppm以 上1000ppm以下であることを特徴とするダイヤモ ンドの合成法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はダイヤモンドの製造方 法、加工方法に関し、特に半導体材料、電子部品、光学 部品、切削工具、耐摩工具、精密工具などに用いられる 大型のダイヤモンド、特に単結晶ダイヤモンドの製造方 法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】ダイヤモンドは高硬度、高熱伝導率の 他、高い光透過率、ワイドバンドギャップなどの数多く の優れた性質を有することから、各種工具、光学部品、 半導体、電子部品の材として幅広く用いられており、今 後さらに重要性が増すものと考えられる。ダイヤモンド は過去には天然に産出するものが工業用途に使用された が、現在では人工合成されたものが中心である。ダイヤ モンド単結晶は現在工業的には、全てそれらが安定であ る数万気圧以上の圧力下で合成されている。

【0003】このような高い圧力を発生する超高圧容器 は非常に高価であり、大きさにも制限があるため、高温 高圧法による大型の単結晶合成には限界がある。不純物 として窒素(N)を含んだ黄色を呈するIb型のダイヤ モンドについては1cm級のものが高圧合成法により合 成、販売されているがこの程度がほぼ限界と考えられて いる。また、不純物のない無色透明なIIa型のダイヤ モンドの大きさは、天然のものを除けば数mm程度以下 のさらに小さなものに限られている。

【0004】一方、高圧合成法と並んでダイヤモンドの 合成法として確立されるに至った方法として気相合成法 があげられる。この方法によっては数cm~10cmの 比較的大面積のものが人工的に製造されているが、これ らは通常は多結晶膜である。しかし、ダイヤモンドの用 途の中でも特に平滑な面を必要とする超精密工具や光学 部品、半導体などに用いられる場合は、単結晶ダイヤモ ンドを用いることが必要となる。

【0005】そこで、従来から気相合成法による単結晶 ダイヤモンドをエピタキシャル成長により得る方法が検 討されている。一般にエピタキシャル成長は、成長する 物質を同種の基板上に成長させるホモエピタキシャル成 長と、異種基板の上に成長させるヘテロエピタキシャル 成長とが考えられる。ヘテロエピタキシャル成長では、 これまで立方晶窒化硼素(cBN)、炭化珪素、珪素、 ニッケル、コバルトなどが報告されている(特開昭63 イヤモンドを合成することを特徴とするダイヤモンドの 50 -224225、特開平2-233591、特開平4132687)が、ヘテロエピタキシャル成長により膜質のよい単結晶は得られていないため、ホモエピタキシャル成長による単結晶合成が有力と考えられる。ホモエピタキシャル成長では、高圧合成によるダイヤモンドIb基板の上に高純度のダイヤモンドを気相からエピタキシャル成長させることにより、高圧で得られるIIaダイヤモンドを上回る大きなIIa単結晶ダイヤモンドを得ることができる。

【0006】また、同一の結晶方位に向けた複数のダイヤモンド基板、或いはダイヤモンド粒を用い、この上に 10一体のダイヤモンドを成長させることにより小傾角粒界のみを持ったダイヤモンドが得られることも期待されている (特開平3-075298、M. W. Geis, H. I. Smith, A. Argoitia, J. Angus, G. H. M. Ma, J. T. Glass, J. Butler, C. J. Robinson, R. Pryor: Appl. Phys. Lett. Vol. 58 (1991) p2485)。しかしながら、ホモエピタキシャル成長による単結晶合成には成長速度が小さく、高価なものとなってしまうという問題点があった。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】通常、ダイヤモンドの気相合成は、炭素(C)、水素(H)さらには、酸素(0)、不活性ガスなどを含むガスから行われる。ガス内の炭素の量を増やすことにより成長速度は大きくなるが、それにともなって膜質は悪化する。 現状の技術では、高純度の大面積のダイヤモンドをエピタキシャル成長させて高品質ダイヤモンド単結晶を成長させることができるが、良質な結晶が得られる $\{100\}$ 基板上のエピ成長では成長速度が $\{20\}$ 2、 $\{20\}$ 3 $\{20\}$ 4 $\{20\}$ 5 $\{20\}$ 5 $\{20\}$ 6 $\{20\}$ 6 $\{20\}$ 7 $\{20\}$ 7 $\{20\}$ 8 $\{20\}$ 8 $\{20\}$ 8 $\{20\}$ 8 $\{20\}$ 9

[0008]

【課題を解決するための手段】発明者らは、ダイヤモンド基板上にダイヤモンド単晶基板上に気相から成長させる際に、導入ガスにわずかの窒素を入れることにより、膜質をそこなうことなく成膜速度を {100} エピタキシャル成長については5倍以上にに上昇させられること、{111} エピタキシャル成長については膜質を向上させ且つ成長速度を2倍に増加させられることを見いだした。

【0009】本願の第1の発明は、少なくとも炭素(C)、水素(H)、窒素(N)を含む導入ガスを用いて、ダイヤモンドの単結晶を気相からエピタキシャル成長させるダイヤモンドの合成法であって、ガス内の[N]/[H]が3ppm以上1000ppm以下であることを特徴とするダイヤモンドの合成法に関するものである。

【0010】本願の第2の発明は、少なくとも炭素(C)、水素(H)、窒素(N)、酸素(O)を含む導入ガスを用いて、ダイヤモンドの単結晶を気相からエピタキシャル成長させるダイヤモンドの合成法であって、ガス内の[O]/[C]が3%以上100%以下であることを特徴とする第1項に記載のダイヤモンドの合成法に関するものである。

に関するものである。 【0011】さらに別の発明は、少なくとも炭素 (C)、水素(H)、窒素(N)、硼素(B)を含む導 入ガスを用いてダイヤモンドの単結晶を気相からエピタ キシャル成長させるダイヤモンドの合成法であって、ガ ス内の窒素原子の数密度に対する硼素原子の数密度の比 率が0.01以上10以下であることを特徴とする第1 項に記載のダイヤモンドの合成法に関するものである。 【0012】さらに別の発明は、少なくとも炭素 (C)、水素(H)、窒素(N)を含む導入ガスを用い て、ダイヤモンドを気相からダイヤモンド以外の基板上 に成長させる方法であって、ガス内の[N]/[H]が 3 ppm以上1000 ppm以下となる条件下におい て、{100}配向したダイヤモンドを合成することを 特徴とするダイヤモンドの合成法に関するものである。 そして、本願請求項記載の各発明を組み合わせることに よって目的に応じたダイヤモンドを得ることができる。 【0013】 ここにおいて [N], [H], [O], [C] などは気体中における各元素の原子数を示すもの である。本願で用いることのできる炭素を含むガスとし ては、例えばメタン、エタン、プロパン、ブタン等のパ ラフィン系飽和鎖状炭化水素、エチレン、プロピレン、 ブチレン等のオレフィン系不飽和鎖状炭化水素、アレ ン、ブタジエンなどのジオレフィン系不飽和鎖状炭化水 素や、芳香族炭化水素や一酸化炭素、二酸化炭素などの ガスを用いることができる。また、窒素源として用いる ことのできるガスとしては窒素、アンモニア、N2H1、 N₂O、NO、NO₂やCH₃NH₂などのアミン類を用い ることができる。また、酸素源としては、酸素、オゾ ン、H₂O、一酸化炭素、二酸化炭素、N₂O、NO、N O₂ などを用いることができる。また、アルコール、ケ トンなどの酸素含有有機化合物などを用いることもでき る。さらには、上記の各発明において貴ガスを添加する ことによって、ダイヤモンドのエピタキシャル成長速度 が向上する。貴ガスとしては、Ar、Ne、Xeなどす べての貴ガスを用いることができるが、Arは特に手軽 に用いることができ効果も大きい。

[0014]

【作用】結晶が気相からの成長は、成長面において成長 ユニットが結晶に取り込まれていくことによっておこ る。ダイヤモンドの成長では、炭素原子が結晶にとりこ まれていくわけであるが、これは表面上、どこにおいて も起こるのではなく、活性度の高い場所において優先的 に起こる。活性度の高い場所が増えるほど、成長速度は 増加する。

【0015】窒素は、これまで、膜質を悪くさせるマイ ナスの要因と考えられ、窒素を含まない条件下でよい膜 が成長するとされている(例えば特開平4-10499 2) が、発明者らは、研究の結果、ダイヤモンド単晶基 板上に気相から成長させる際に、導入ガスにわずかの窒 素を入れることにより、結晶への取り込みサイトを増加 させられることが明らかとした。窒素はどのような分子 の形で導入されてもよいが、窒素分子、あるいはアンモ ニアなどが考えられる。 窒素が活性な状態になる必要が 10 あるので、プラズマを用いたプロセスでは特に有効であ る。この効果は、特に {100} 面において顕著であ り、成膜速度を {100} エピタキシャル成長について は5倍以上にに上昇させることができ、{111} エピ タキシャル成長については成長速度を2倍に増加させら れることが可能となる。

【0016】成膜ガス内に窒素を導入することにより、 窒素がダイヤモンド格子内にとりこまれる。結晶にとり こまれる窒素は、ダイヤモンドの用途によって、問題と なる場合も考えられる。窒素ガスの添加による成膜速度 20 の増加を利用し、なおかつ窒素の結晶への混入を低減さ せる方法としては、基板温度を1000℃以上にするこ とが有効であることがわかった。基板温度が1300℃ 以上となると、ダイヤモンドから黒鉛への相転移がおこ ってしまうため、1300℃以下とすることが望まし い。さらに好ましくは1100~1200℃である。

【0017】窒素の添加量が少ない場合には、ダイヤモ ンドの成長速度は遅いが、得られたダイヤモンドの透明 度等の膜質がよくなる。窒素の添加量を増やしていく と、ダイヤモンドの成長速度は早くなるが、ダイヤモン 30 ドの膜質が低下する。このような窒素の添加の効果を発 明者は見出したものである。従って、用途と価格から窒 素の最適な含有量を定めることができる。

【0018】導入する窒素の量は、水素原子数に対する 窒素原子数の比率で3 p p m以上で成膜速度上昇の効果 が見られはじめ、30ppm以上で顕著に成膜速度が上 昇する。300ppm以上までならば窒素の混入以外に は顕著な膜質の悪化は見られないが1000ppmを越* * えると、アモルファス成分が成長するようになる。従っ て3ppmから1000ppmの範囲が好ましいが、よ り好ましくは30ppm以上300ppm以下である。 【0019】赤外領域での光学的用途に用いる場合には 300ppm以下では、窒素の吸収は見られないので、 30ppm以上300ppm以下が好ましい。紫外から 可視光領域での用途については赤外の場合に比べて、微 量の窒素が吸収をもたらすため、80 p p m以下が好ま しい。しかし、窒素と同時に硼素をドープさせることに より、成膜速度を上昇させ、かつダイヤモンド固有の透 過特性を得ることができる。この場合には、200pp m程度の窒素を導入しても固有の吸収以外には吸収のな いダイヤモンドを得ることができる。これらの効果は、 単結晶ダイヤモンド上のホモエピタキシャル成長だけで なく、ヘテロエピタキシャル成長及び高配向膜を合成す る場合にも有効である。特に、Siなどの立方晶の単結 晶上の {100} エピタキシャル成長、及び {100} 配向膜の作成に有効である。

[0020]

【実施例】

(実施例1) 1.5mm×2mm、厚さ0.3mmの 人工Ib型単結晶{100}基板を用意して、マイクロ 波プラズマCVDによるエピタキシャル成長を行った。 基板温度は1100℃、圧力90torrでおこなっ た。導入したガスはメタン6 s c c m (standard cubic cm)、水素300sccm、酸素2sccm及び窒素 ガスである。窒素ガスの水素に対する濃度をOppmか ら1%まで変えて20時間、成膜を行い、成膜速度、ラ マン分光、2結晶X線回折による膜質評価を行った。ラ マン分光では「ダイヤモンド以外の炭素であるアモルフ アスカーボンからの1550cm-1付近のピーク高さ] / [ダイヤモンドのピーク(1332cm-l付近)の高 さ] (Ia/Id) で評価した。 2 結晶 X 線回折では (40 0) 反射の半値巾を測定した。結果は表1の通りであっ た。

[0021]

【表1】

[H] / [H]	Dibau C	3 ppa	ppar 10	30 ppm	100 ppm	300 ppm	0. 1 %	0. 3 %	1 %
成長速度 µm/h	1. 1	1. 3	1.8	3. 9	5. 8	5. 7	6.0	5. 2	5. 8
ラマン Ia/Id %	0. 0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.1	0.3	1.1	2. 3
2結晶X線回折 の半価巾 (秒)	30	35	32	34	31	43	52	60	95

【0022】(実施例2) 2mm×4mm、厚さ0. 5mmの天然のIIa単結晶ダイヤモンド基材を用意し た。面方位は、{100} から10° 傾いていた。これ をYAGレーザーにより2mm×2mmの2つに分離し 50 に希釈した窒素 10sccm である。基材温度は 9

た。一方の基材上に、マイクロ波プラズマCVD法によ りダイヤモンドを成長させた。導入ガスは、メタン2 s ccm、水素 90sccm、水素中に1000ppm

10

50℃、圧力は 100 torr、成膜時間は100時間 であった。成長後に成膜した厚みを調べると、1mm成長していることがわかった。

【0023】(比較例1) もう一方の基材上に、マイクロ波プラズマCVD法によりダイヤモンドを成長させた。導入ガスは、メタン 2 sccm、水素 100 sccmである。その他の条件は実施例1と同じ、即ち、基材温度は 950 ℃、圧力は100 torr、成膜時間は 100時間 であった。成長後に成膜した厚みを調べると、 $150 \mu \text{ m成長}$ していることがわかった。

【0024】(実施例3) $3 \,\mathrm{mm} \times 3 \,\mathrm{mm}$ 、厚さ0. $5 \,\mathrm{mm}$ の人工I b 単結晶ダイヤモンド基材を用意した。面方位の $\{100\}$ からの傾きは 2° 以内であった。この基材上にマイクロ波プラズマCVD法によりダイヤモンドを成長させた。導入ガスは、メタン $3 \,\mathrm{sccm}$ 、酸素 $1 \,\mathrm{sccm}$ 、水素 $9 \,2 \,\mathrm{sccm}$ 、水素中に $100 \,\mathrm{oppm}$ に希釈した窒素 $8 \,\mathrm{sccm}$ である。基材温度は 1050° 、圧力は $100 \,\mathrm{torr}$ 、成膜時間は $100 \,\mathrm{torm}$ であった。成長後に成膜した厚みを調べると、 $800 \,\mathrm{\mu}$ m成長していることがわかった。

【0025】(実施例4) 3mm×3mm、厚さ0.5mmの人工Ib単結晶ダイヤモンド基材を用意した。面方位の $\{110\}$ からの傾きは2°以内であった。この基材上にRFプラズマCVD法によりダイヤモンドを成長させた。導入ガスは、メタン 3sccm、酸素 1sccm、水素 92sccm、水素中に1000ppmに希釈した窒素 8sccmである。基材温度は 1050℃、圧力は 100torr、成膜時間は 100時間 であった。成長後に成膜した厚みを調べると、1.5mm成長していることがわかった。

【0026】(実施例5) $4 \text{mm} \times 3 \text{mm}$ 、厚さ0. $4 \text{mm} \times 1 \text{mm}$ 意力位の $\{111\}$ からの傾きは0. 2° 以内であった。これをY AGV 一げ一により $2 \text{mm} \times 1$. 5 mm の大きさの2つに分離した。一方の基材上にマイクロ波プラズマCVD法によりダイヤモンドを成長させた。導入ガスは、メタン 3 sccm、酸素 1 sccm、水素 9 osccm、水素中に1000 ppmに希釈した窒素 10 sccm である。基材温度は 1050 C、圧力は 100 torr、成膜時間は 50 bh間 であった。成長後に成膜した厚みを調べると、500 mm m成長していることがわかった。 RHEED(反射高速電子回折)により、単結晶が成長していることがわかった。

【0027】 (比較例2) もう一方の基材上にマイクロ波プラズマCVD法によりダイヤモンドを成長させた。導入ガスは、メタン 3 s c c m、酸素 1 s c c m、水素100 s c c m である。基材温度は 1050℃、圧力は 100 t o r r、成膜時間は 50時間であった。成長後に成膜した厚みを調べると、400 μ m 成長していることがわかった。RHEED (反射高速電 50

子回折)により、成長したダイヤモンドは多結晶の部分があることがわかった。

【0028】(実施例6) 3mm×3mm、厚さ0.5mmの人工Ib単結晶ダイヤモンド基材を用意した。面方位の $\{100\}$ からの傾きは1°以内であった。この基材上にマイクロ波プラズマCVD法によりダイヤモンドを成長させた。導入ガスは、メタン 3sccm、酸素 1sccm、水素 85sccm、水素中に1000ppmに希釈したアンモニア 15sccm である。基材温度は 1100℃、圧力は 100torr、成膜時間は 400時間 であった。成長後に成膜した厚みを調べると、3.2mm成長していることがわかった。

【0029】成長したダイヤモンドの成長面を鏡面研磨し、さらに基板ダイヤモンドをエキシマレーザー加工により除去し、鏡面研磨した。目視では、わずかに黄色を呈する以外は透明であった。光透過特性を測定したところ、置換型窒素による吸収がわずかに見られた。SIMS(2次イオン質量分析)により、1ppmの窒素が検出された。2結晶X線回折により、(400)反射の半20値巾を測定すると40秒であり、良好な結晶であることがわかった。

【0030】(実施例7) 4mm×4mm、厚さ0. 5mmの人工Ib単結晶ダイヤモンド基材を9枚用意し た。すべての基材について、面方位の {100} からの 傾きは0.1°以内であった。これらの基材上を同一平 面上に方位を揃えて、12mm×12mmの範囲に3× 3に並べ、その上にマイクロ波プラズマCVD法により ダイヤモンドを成長させた。導入ガスは、メタン 2 s ccm、二酸化炭素1sccm、水素 100scc m、水素中に1000ppmに希釈したアンモニア 1 2 s c c m である。基材温度は 1 1 2 0 ℃、圧力は 110torr、成膜時間は 400時間 であった。成 長したダイヤモンドは約14mm×14mmの大きさで 一体化しており、成長後に成膜した厚みを調べると、 2. 4mm成長していることがわかった。成長したダイ ヤモンドの成長面を鏡面研磨し、さらに基板ダイヤモン ドをエキシマレーザー加工により除去し、鏡面研磨し た。目視では、わずかに黄色を呈する以外は透明であっ

40 【0031】(実施例8) 3mm×3mm、厚さ0. 5mmの人工Ib単結晶ダイヤモンド基材を用意した。 面方位の{100}からの傾きは1°以内であった。この基材上にマイクロ波プラズマCVD法によりダイヤモンドを成長させた。導入ガスは、メタン 3sccm、酸素 1sccm、水素 80sccm、水素中に1000ppmに希釈したアンモニア 15sccm、水素中に100ppmに希釈したジボラン5sccmである。 基材温度は 1100℃、圧力は 100torr、成膜時間は 400時間 であった。成長後に成膜した厚みを 50 調べると、2.2mm成長していることがわかった。成 長したダイヤモンドの成長面を鏡面研磨し、さらに基板 ダイヤモンドをエキシマレーザー加工により除去し、鏡 面研磨した。目視では、完全に透明であった。透過特性 の測定では、置換型窒素による吸収は見られなかった。 SIMS (2次イオン質量分析) により、0.8 ppm の窒素と0.7ppmの硼素が検出された。2結晶X線 回折により、(400)反射の半値巾を測定すると30 秒であり、良好な結晶であることがわかった。

【0032】(実施例9) 10mm×10mm、厚さ 上にマイクロ波プラズマCVD法によりダイヤモンドを 成長させた。導入ガスは、メタン 3 s c c m、酸素 1 sccm、水素 85sccm、水素中に1000pp mに希釈したアンモニア 15 s c c m である。基材温 度は 1100℃、圧力は 100torr、成膜時間は 400時間 であった。成長後に成膜した厚みを調べる と、全面にわたって3.5mm成長していることがわか った。 X線回折により、 {100} 配向していることが わかった。

【0033】(比較例3) 10mm×10mm、厚さ*20 とがわかった。

* 2. 5 mmの多結晶シリコン基材を用意した。この基材 上にマイクロ波プラズマCVD法によりダイヤモンドを 成長させた。導入ガスは、メタン 3 s c c m、酸素 1 sccm、水素 100sccmである。基材温度は 1 100℃、圧力は 100torr、成膜時間は 400 時間 であった。成長後に成膜した厚みを調べると、全 面にわたって1.0mm成長していることがわかった。 【0034】(実施例10) 10mm×10mm、厚 さ1.5mmの単結晶(100)シリコン基材を用意し 2.5mmの多結晶シリコン基材を用意した。この基材 10 た。この基材上にマイクロ波プラズマCVD法によりダ イヤモンドを成長させた。導入ガスは、メタン 3 s c cm、酸素 1sccm、水素85sccm、水素中に 1000ppmに希釈したアンモニア 15sccm で ある。基材温度は 1100℃、圧力は 100 tor r、成膜時間は 400時間 であった。成長後に成膜し た厚みを調べると、全面にわたって3.2mm成長して いることがわかった。RHEEDによる観察では、わず かにデバイリングが見られたが、単結晶を示すスポット も強く見られ、ヘテロエピタキシャル成長をしているこ

10

フロントページの続き

(72)発明者 藤森 直治

兵庫県伊丹市昆陽北一丁目1番1号 住友 電気工業株式会社伊丹製作所内

- (19) Japan Patent Office (JP)
- (12) Gazette of Patent Publication (A)
- (11) Patent Publication No. 7-277890
- (43) Date of Publication: October 24, 1995

(51) Int. Cl.6

ID Code

Code Internal Ref. No.

FI Theme Code

The state of the s

with the grant of the first of the

But I have been to be been a first

1. 1、 点头的 2. 20 连接 2. 2.

Warm of the war down boat book

Company of the second

C 30 B

29/04

 \mathbf{R}

8216-4G

C 23 C

16/26

Request for Examination: Not yet requested

Number of Claims: 9 OL (Total pages: 6)

- (21) Patent Application No. H6-65868
- (22) Filing Date: April 4, 1994
- (71) Applicant: 000002130

Sumitomo Electric Industries, Ltd.

5-33, Kitahama 4-chome, Chuo-ku, Osaka-shi, Osaka

(72) Inventor: Takashi CHIKUNO

c/o Itami Works of Sumitomo Electric Industries, Ltd.,

1-1, Kovakita 1-chome, Itami-shi, Hyogo

(72) Inventor: Takahiro IMAI

c/o Itami Works of Sumitomo Electric Industries, Ltd.,

1-1, Koyakita 1-chome, Itami-shi, Hyogo

(72) Inventor: Yukihiro OTA

c/o Itami Works of Sumitomo Electric Industries, Ltd.,

1-1, Koyakita 1-chome, Itami-shi, Hyogo

(72) Inventor: Naoharu-FUJIMORI-

c/o Itami Works of Sumitomo Electric Industries, Ltd.

1-1, Koyakita 1-chome, Itami-shi, Hyogo

(74) Attorney:

Tetsuji JODAI, Patent Attorney (and two others)

(54) [TITLE OF THE INVENTION]

METHOD FOR SYNTHESIZING DIAMOND

Santonia Marchael

(57) [ABSTRACT]

To provide a vapor phase synthesis method for diamonds that synthesizes diamonds of high quality at a high rate of synthesis.

[CONSTITUTION] A diamond vapor phase synthesis method that uses a gas containing carbon, nitrogen, hydrogen, or these elements and oxygen or boron as a raw material gas, wherein the ratio of nitrogen atoms to hydrogen atoms is 3 ppm or higher and 1000 ppm or lower, or the ratio of oxygen atoms to carbon atoms is 3% or higher, and 100% or lower.

Diamond vapor phase synthesis can provide a higher quality diamond at a decrease and higher rate of synthesis by using a trace amount of nitrogen as a raw material gas.

[SCOPE OF CLAIMS]

[EFFECT]

[Claim 1] A diamond synthesis method that epitaxially grows single crystal diamond from a gas phase using a feed gas comprising at least carbon (C), hydrogen (H), and nitrogen (N), wherein [N]/[H] in the feed gas is 3 ppm or higher and 1000 ppm or lower.

[Claim 2] The diamond synthesis method according to Claim 1, that epitaxially grows single crystal diamond from a gas phase using a feed gas comprising at least carbon (C), hydrogen (H), nitrogen (N), and oxygen (O), wherein [O]/[C] in the feed gas is 3% or higher and 100% or lower.

[Claim 3] The diamond synthesis method according to Claim 1, that epitaxially grows single crystal diamond from a gas phase using a feed gas comprising at least carbon (C), hydrogen (H), and nitrogen (N), wherein a main growth plane is either {100} or a plane shifted in a direction no more than 10° from {100}.

[Claim 4] The diamond synthesis method according to Claim 1, that epitaxially grows single crystal diamond from a gas phase using a feed gas comprising at least carbon (C), hydrogen (H), and nitrogen (N), wherein a

main growth plane is either {111} or a plane shifted in a direction no more than 10° from {111}.

[Claim 5] The diamond synthesis method according to Claim 1, that epitaxially grows single crystal diamond from a gas phase using a feed gas comprising at least carbon (C), hydrogen (H), and nitrogen (N), wherein a substrate temperature during growth is 1000°C or higher and 1300°C or lower.

[Claim 6] The diamond synthesis method according to Claim 1, that epitaxially grows single crystal diamond from a gas phase using a feed gas comprising at least carbon (C), hydrogen (H), and nitrogen (N), wherein a integrated diamond is grown on a plurality of substrates arranged in an analysis aligned orientation.

[Claim 7] The diamond synthesis method according to Claim 1, that we will be epitaxially grows single crystal diamond from a gas phase using a feed gas to be epitaxially grows single crystal diamond from a gas phase using a feed gas to be equal to comprising at least carbon (C), hydrogen (H), nitrogen (N), and boron (B), the lattice wherein the ratio of the number density of boron atoms to the number to the number of t

[Claim 8] A diamond synthesis method that causes growth of diamond was a from a gas phase on a substrate other than diamond using a feed gas comprising at least carbon (C), hydrogen (H), and nitrogen (N), wherein [100] orientated diamond is synthesized under conditions where [N]/[H] in the feed gas is 3 ppm or higher and 1000 ppm or lower.

[Claim 9] A diamond synthesis method that grows single crystal diamond from a gas phase on a single crystal substrate other than diamond using a feed gas comprising at least carbon (C), hydrogen (H), and nitrogen (N), wherein [N]/[H] in the feed gas is 3 ppm or higher and 1000 ppm or lower.

[DETAILED DESCRIPTION OF THE INVENTION] [0001]

[INDUSTRIAL FIELD OF APPLICATION]

7.74.71

The present invention relates to a diamond manufacturing method and processing method, and in particular relates to a method of manufacturing large diamonds, and especially single crystal diamonds that are used for semiconductor materials, electronic components, optical components, cutting tools, wear resistant tools, and precision tools and the like.

[0002]

[PRIOR ART]

was the Diamonds have many excellent characteristics such as high was the as a result of hardness and high thermal conductivity as well as high optical of the control of transmittance and a wide bandgap, and therefore are widely used as south to be some or the control of the co materials for various types of tools, optical components, semiconductors, and the security electronic components, and it is thought that their importance will continue to the second to to increase in the future. In the past, naturally produced diamonds were and several care used for industrial applications, but currently artificially synthesized diamonds are primarily used. Single crystal diamonds are all currently and diamonds are all currently and diamonds are primarily used. and a spindustrially synthesized under pressures that exceed several tensiof with a make provided a the anathousands of atmospheres where these diamonds are stable of the accordance of the control maked [0003]. An ultra-high-pressure container that generates these high whose statement of the container that generates these high whose statement of the container that generates these high whose statement of the container that generates these high whose statement of the container that generates the second of the container that generates the generates the container that generates the generates the container that generates the genera pressures is extremely expensive, and is restricted in size, so there are limits to large size single crystal synthesis using a high temperature high pressure method. For Ib diamonds with a yellow color that contain nitrogen (N) as an impurity, the 1 cm class of diamond that is synthesized by a high pressure synthesis method and is currently being sold was thought to be close to the limit. Furthermore, the size of colorless clear IIa diamonds without impurities is restricted to several millimeters or smaller, with the exception of natural diamonds.

[0004] On the other hand, the gas phase synthesis method is a method of synthesizing diamonds that has reached the point of being comparable to the high pressure synthesis method. Using this method, diamond with a

relatively large surface area between several centimeters and 10 cm is artificially manufactured, but normally this diamond is a polycrystalline film. However, the use of single crystal diamond is necessary for diamond applications that require a particularly smooth surface such as when used for ultra precise tools, optical components, and semiconductors and the like.

[0005] Therefore, a method to obtain single crystal diamond by epitaxial growth using a gas phase synthesis method has been investigated in the past. Generally, epitaxial growth can be homoepitaxial growth where a continuous substrate of the same type of material, or continuous and other same type of material and of the same type of th

heteroepitaxial growth where growth is on a substrate of a different type of material. In the past, heteroepitaxial growth for cubic boron nitride (cBN), silicon carbide, silicon, nickel, and cobalt and the like have been reported (Japanese Patent Publication Nos. 63-224225, 2-233591, and 4-132687), but single-crystal synthesis using homoepitaxial growth is thought to be advantageous because single crystals with good film properties were not achieved using heteroepitaxial growth. With homoepitaxial growth, highly pure diamond is epitaxially grown from a gas phase on a diamond Ib substrate using high-pressure synthesis, and thereby a large-IIa single crystal diamond that is larger than a IIa diamond obtained by high-pressure can be obtained.

[0006] Furthermore, it is expected that diamond with only a small angle boundary can be obtained using a plurality of diamond substrates or diamond particles facing the same crystalline direction and growing a single diamond thereon (Japanese Patent Publication No. 3-075298, M. W. Geis, H. I. Smith, A. Argoitia, J. Angus, G. H. M. Ma, J. T. Glass, J. Butler, C. J. Robinson, R. Pryor: Appl. Phys. Lett. Vol.58 (1991) p 2485). However, single crystal synthesis by homoepitaxial growth has a problem in that the growth rate is slow and the product is expensive.

[0007]

[PROBLEM TO BE SOLVED BY THE INVENTION]

Normally gas phase synthesis of diamond is performed using a gas that contains carbon (C), hydrogen (H), oxygen (O), and an inert gas or the like. The growth rate can be increased by increasing the amount of carbon in the gas, but the corresponding film properties will be degraded. With current technology, a highly pure diamond with large surface area can be epitaxially grown and a high-quality single crystal diamond can be grown, but the rate of growth for epitaxial growth on a {100} substrate that can provide a good quality crystal is between 2 and 3 µm/h or even less, so there rate faster than that using a {100} substrate can be achieved, but the crystal is obtained will be significantly inferior compared to epitaxial growth as a provide a good will be significantly inferior compared to epitaxial growth as a provide a good will be significantly inferior compared to epitaxial growth as a gro

SERVE TRANSFOR SOLVING PROBLEMS] - THE METERS OF FROM A STREET OF THE PROBLEMS OF THE PROBLEMS

TO BE THE [0.008] FOR THE TALLMAN OF THE PLANT OF THE PARTY OF THE PAR

The present inventors have discovered that by adding a trace and a live that the amount of nitrogen to the feed gas when growing single crystal diamond on a live that a diamond substrate from a gas phase, the growth rate of \{100\} epitaxial and the film quality by \{111\} epitaxial growth can be improved while the doubling the growth rate.

[0009] The first invention of the present application relates to a diamond synthesis method that epitaxially grows single crystal diamond from a gas phase using a feed gas comprising at least carbon (C), hydrogen (H), and nitrogen (N), wherein [N]/[H] in the feed gas is 3 ppm or higher and 1000 ppm or lower.

[0010] The second invention of the present application relates to the diamond synthesis method according to Claim 1, that epitaxially grows single crystal diamond from a gas phase using a feed gas comprising at least carbon (C), hydrogen (H), nitrogen (N), and oxygen (O), wherein [O]/[C] in the feed gas is 3% or higher and 100% or lower.

[0011] Another invention relates to the diamond synthesis method according to Claim 1, that epitaxially grows single crystal diamond from a gas phase using a feed gas comprising at least carbon (C), hydrogen (H), nitrogen (N), and boron (B), wherein the ratio of the number density of boron atoms to the number density of nitrogen atoms in the feed gas is 0.01 or higher and 10 or lower.

[0012] Yet another invention relates to the diamond synthesis method that causes growth of diamond from a gas phase on a substrate other than diamond using a feed gas comprising at least carbon (C), hydrogen (H), and we see the second control of the se nitrogen (N), wherein {100} orientated diamond is synthesized under $\sim 10^{-10}$ conditions where N/H in the feed gas is 3 ppm or higher and 1000 ppm or $\sim 10^{-10}$ lower. Furthermore, diamonds for various objectives can be obtained by the state of combining the inventions shown in the claims of the present application. makes [0013] Herein, [N], [H], [O], and [C] and the like represent the number of the condition and the Leave a seach of the element atoms in the gas. Examples of the gases containing the seach of the element atoms in the gas. carbon that can be used with the present application include paraffin type saturated chain hydrocarbons such as methane, ethane, propane, butane, was a dieto; olefin type unsaturated chain hydrocarbons such as ethylene, propylene, as a second sec butylene, etc.; and diolefin type unsaturated chain hydrocarbons such as the state of the state allene, butadiene, etc.; and other as well as aromatic hydrocarbons, carbon monoxide, carbon dioxide, and other gases. Furthermore, examples of gases that can be used as the nitrogen source included nitrogen gas, ammonia, N₂H₄, N₂O, NO, NO₂, CH₃NH₂ and other amines. Furthermore, examples of the oxygen source include oxygen gas, ozone, H₂O, carbon monoxide, carbon dioxide, N₂O, NO, NO₂, and the like. Furthermore, organic compounds containing oxygen such as alcohols and ketones and the like can also be used. In addition, with the aforementioned inventions, the rate of epitaxial growth of the diamond can be increased by adding a rare gas. Examples of rare gases that can be used include all of the rare gases such as Ar, Ne, and Xe and the like, but Ar in particular is easy to use and

Growth of crystals from a gas phase occurs when growth units are

incorporated by the crystals on the growth surface. With diamond growth, carbon atoms are incorporated into the crystal, but this does not occur at all

has a strong affect.

[0014]

[FUNCTION]

locations on the surface, but rather occurs preferentially at locations that have a high degree of activity. The rate of growth increases as the number. of locations that have a high degree of activity increases. [0015] Nitrogen was previously considered to be a negative factor that representations of the desired desired and desired the second second times are second to the second second times are second t that do not contain nitrogen (for example, Japanese Patent Publication No. 1994) and the 4-104992), but the present inventors have discovered that during growth his of the kinfrom a gas phase on a diamond single crystal substrate, the number of the a translation of the and the incorporating sites in the crystal is increased by the addition of a trace in the second size in the crystal is increased by the addition of a trace in the second size in the crystal is increased by the addition of a trace in the second size in the crystal is increased by the addition of a trace in the second size in the crystal is increased by the addition of a trace in the second size in the crystal is increased by the addition of a trace in the second size in the second si that was remainded in any of the feed gas. The nitrogen can be introduced in any of the state of with the same molecular form, including nitrogen gas molecules and ammonia and the like: 1980 1992 1992 the nitrogen must be activated, and a process that uses plasma is the anticle in the process to the second control of the second con particularly effective. This effect is noticeable on the {100} plane, and the second s rate of growth for {100} epitaxial growth can be increased by a factor of five or more, and the rate of growth for {111} epitaxial growth can be increased by a factor of two.

[0016] By adding nitrogen to the growth gas, nitrogen will also be incorporated into the diamond lattice. The nitrogen that is incorporated into the crystal may cause problems depending on the use of the diamond. A method of increasing the rate of growth by adding nitrogen gas while at the same time minimizing the incorporation of nitrogen into the crystal by heating the substrate to a temperature of 1000°C or higher is known to be effective. If the substrate temperature is 1300°C or higher, a phase transition from diamond to graphite will occur, and therefore the

temperature is preferably 1300°C or lower. A temperature between 1100 and 1200°C is even more preferable.

[0017] If the amount of nitrogen added is low, the rate of diamond growth will be slow, but the film quality such as the transparency of the diamond obtained will be improved. If the amount of nitrogen added is too high, the rate of diamond growth will be fast, but the film quality of the diamond will be inferior. This effect of adding nitrogen was discovered by the inventors.

Therefore, the optimum amount of nitrogen to add can be determined by the application and the price.

[0018] As for the amount of nitrogen added, the effect of increasing the rate when the ratio for the number of nitrogen we show a first observed when the ratio for the number of nitrogen we show a first observed when the ratio for the number of nitrogen we show a first observed when the ratio for the number of nitrogen we show a first observed when the ratio for the number of nitrogen we show a first observed when the ratio for the number of nitrogen we show a first observed when the ratio for the number of nitrogen we show a first observed when the ratio for the number of nitrogen we show a first observed when the ratio for the number of nitrogen we show a first observed when the ratio for the number of nitrogen we show a first observed when the ratio for the number of nitrogen we have a first observed when the ratio for the number of nitrogen we have a first observed when the ratio for the number of nitrogen we have a first observed when the ratio for the number of nitrogen we have a first observed when the number of nitrogen when the number of nitrogen we have a first observed when the number of n atoms to the number of hydrogen atoms reached 3 ppm or higher, and the and the increase in the rate of growth was clearly noticeable at 30 ppm or higher. Noticeable degradation of the film quality excluding the presence of nitrogen and the presence of nitro was not observed until the ratio reached 300 ppm or higher, but when the and a second of the ratio exceeded 1000 ppm, the growth occurred in the amorphous component. Therefore, a range between 3 ppm and 1000 ppm is preferable, but 30 ppm and 1000 ppm is preferable. The American or higher and 300 ppm or lower is more preferable. Where I have some place as heaven is a great to when used for optical applications in the infrared region, nitrogen and the second sec absorption is not seen when the above ratio is 300 ppm or lower, so the ratio was a second is preferably 30 ppm or higher and 300 ppm or lower. For applications in the ultraviolet through visible light regions, absorption is induced by a more minute amount of nitrogen as compared to in the infrared region, so the ratio is preferably 80 ppm or less. However, by doping with boron at the same time as nitrogen, the rate of growth can be increased and the transmittance that is inherent to diamond can be achieved. In this case, even if approximately 200 ppm of nitrogen is added, a diamond that does not show any absorption except for unique absorption can be obtained. This effect affects not only homoepitaxial growth on a single crystal diamond, but is also effective for heteroepitaxial growth and synthesis of highly oriented

films. In particular, it is also effective for {100} epitaxial growth on a cubic single crystal such as Si and for synthesis of {100} oriented films.

[0020]

[EXAMPLES]

(Example 1)

A 1.5 mm \times 2 mm, 0.3 mm thick synthetic Ib single crystal {100} substrate was prepared, and epitaxial growth was performed using microwave plasma CVD. The process was performed at a substrate temperature of 1100°C and a pressure of 90 torr. The feed gas contained 6 are a contained of the contained o sccm (standard cubic centimeter) of methane, 300 sccm of hydrogen gas, 2 seem of oxygen gas, and nitrogen gas. The concentration of nitrogen gas to hydrogen was varied from 0 ppm to 1% over 20 hours while the film was formed, and then the rate of film forming and the quality of the film were evaluated using Raman spectroscopy and double crystal x-ray diffraction. The [peak height near 1550 cm⁻¹ from amorphous carbon that is carbon and the second of the second other than diamond]/[peak height (near 1332 cm 1) of diamond] (Ia/Id) was evaluated using Raman spectroscopy. The half-width of the (400) reflection was measured using double-crystal x-ray diffraction. The results were as well as the second THE CONTRACTOR SHOWER CONTRACTOR shown in Table 1. A Commence of the State of the

1. 1. 1. [0021] The confidence of the confidence

[Table 1]

[N]/[H]	0 ррт	3 ppm	10 ppm	30 ppm	100 ppm	300 ppm	0.1%	0.3%	1%
Growth rate µm/h	1.1	1.3	1.8	3.9	5.8	5.7	6.0	5.2	5.8
Raman Ia/Id %	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.1	0.3	1.1	2.3
Half-width of double-crystal x-ray diffraction (s)	30	35	32	34	31	43	52	60	95

[0022]

(Example 2)

A 2 mm × 4 mm, 0.5 mm thick natural IIa single crystal diamond substrate was prepared. The plane orientation was 10° from {100}. The substrate was divided into 2 pieces of 2 mm × 2 mm using a YAG laser.

Diamond was grown on one substrate using the microwave plasma CVD method. The feed gas consisted of 2 sccm of methane, 90 sccm of hydrogen gas, and 10 sccm of nitrogen gas diluted to 1000 ppm in hydrogen gas. The substrate temperature was 950°C, the pressure was 100 torr, and the film forming time was 100 hours. The thickness of the film that was formed after growth was measured and the growth was found to be 1 mm.

constructed (Comparative Example 1) and the second of the

plasma CVD method. The feed gas consisted of 2/sccm of methane and 100 sccm of hydrogen gas. The other conditions were the same as Example 1, anamely the substrate temperature was 950°C, the pressure was 100 torry and the film forming time was 100 hours. The thickness of the film that was formed after growth was measured and the growth was found to be 150.

11.45 3

[0024]

(Example 3) *

A 3 mm × 3 mm, 0.5 mm thick synthetic Ib single crystal diamond substrate was prepared. The inclination from plane orientation {100} was within 2°. Diamond was grown on this substrate using the microwave plasma CVD method. The feed gas consisted of 3 sccm of methane, 1 sccm of oxygen gas, 92 sccm of hydrogen gas, and 8 sccm of nitrogen gas diluted to 1000 ppm in hydrogen gas. The substrate temperature was 1050°C, the pressure was 100 torr, and the film forming time was 100 hours. The thickness of the film that was formed after growth was measured and the growth was found to be 800 μm.

The add (Control of the Control of

AND THE RESERVE

(Example 4)

A 3 mm × 3 mm, 0.5 mm thick synthetic Ib single crystal diamond substrate was prepared. The inclination from plane orientation {110} was within 2°. Diamond was grown on this substrate using the RF plasma CVD method. The feed gas consisted of 3 sccm of methane, 1 sccm of oxygen gas, 92 sccm of hydrogen gas, and 8 sccm of nitrogen gas diluted to 1000 ppm in hydrogen gas. The substrate temperature was 1050°C, the pressure was 100 torr, and the film forming time was 100 hours. The growth was found to be 1.5 mm.

[0026]

Example 5)

A 4 mm × 3 mm, 0.4 mm thick natural Ia single crystal diamond substrate was prepared. The inclination from plane orientation {111} was within 0.2° The substrate was divided into 2 pieces with a size of 2 mm × 1.5 mm using a YAG laser. Diamond was grown on one substrate using the microwave plasma CVD method. The feed gas consisted of 3 sccm of methane, 1 sccm of oxygen gas, 90 sccm of hydrogen gas, and 10 sccm of nitrogen gas diluted to 1000 ppm in hydrogen gas. The substrate temperature was 1050°C, the pressure was 100 torr, and the film forming time was 50 hours. The thickness of the film that was formed after growth was measured and the growth was found to be 500 µm. Single crystal growth was determined by RHEED (reflection high-energy electron diffraction).

[0027]

(Comparative Example 2)

Diamond was grown on the other substrate using the microwave plasma CVD method. The feed gas consisted of 3 sccm of methane, 1 sccm of oxygen gas, and 100 sccm of hydrogen gas. The substrate temperature was 1050°C, the pressure was 100 torr, and the film forming time was 50

hours. The thickness of the film that was formed after growth was measured and the growth was found to be 400 μ m. The diamond that was grown was found by RHEED (reflection high-energy electron diffraction) to have a polycrystalline part.

[0028]

(Example 6)

A 3 mm × 3 mm, 0.5 mm thick synthetic Ib single crystal diamond substrate was prepared. The inclination from plane orientation (100) was within't and a within't are Diamond was grown on this substrate using the microwave control to the characteristics. plasma CVD method. The feed gas consisted of 3 sccm of methane, 1 sccm of oxygen gas, 85 sccm of hydrogen gas, and 15 sccm of ammonia diluted to the scale 1000 ppm in hydrogen gas. The substrate temperature was 1100°C; the the pressure was 100 torr, and the film forming time was 400 hours. The control of the control o thickness of the film that was formed after growth was measured and the control of the the same growth was found to be 3.2 mm. The same of the same was the same to be a same of the same of [0029] The growth surface where the diamond was grown was mirror and the substrate diamond was removed by excimer laser, and and the substrate diamond was removed by excimer laser, and an object to the substrate diamond was removed by excimer laser, and the substrate diamond was removed by excimer laser, and the substrate diamond was removed by excimer laser, and the substrate diamond was removed by excimer laser, and the substrate diamond was removed by excimer laser, and the substrate diamond was removed by excimer laser, and the substrate diamond was removed by excimer laser, and the substrate diamond was removed by excimer laser, and the substrate diamond was removed by excimer laser, and the substrate diamond was removed by excimer laser, and the substrate diamond was removed by excimer laser, and the substrate diamond was removed by excimer laser. then polishing was performed to a mirror surface. Visually, the material and the contract of the same of the contract of the c was transparent except for a slight yellow color. When the light was transparent except for a slight yellow color. transmittance was measured, a slight absorption due to substitution type nitrogen was observed. Anitrogen level of 1 ppm was detected using SIMS. (secondary ion mass spectroscopy). The half-width of the (400) reflection was measured to be 40 seconds using double-crystal x-ray diffraction, and

therefore the crystal quality was determined to be good.

[0030]

(Example 7)

Nine sheets of 4 mm \times 4 mm, 0.5 mm thick synthetic Ib single crystal diamond substrate were prepared. The inclination from plane orientation {100} was within 1° for all of the substrates. The orientation of these substrates were aligned in the same plane in a 3 \times 3 arrangement 1n a

range of 12 mm × 12 mm, and diamond was grown thereon using the microwave plasma CVD method. The feed gas consisted of 2 sccm of methane, 1 sccm of carbon dioxide, 100 sccm of hydrogen gas, and 12 sccm of ammonia diluted to 1000 ppm in hydrogen gas. The substrate temperature was 1120°C, the pressure was 110 torr, and the film forming time was 400 hours. The diamond that was grown had a size of approximately 14 mm × 14 mm and had formed a single piece, and when the thickness of the film that was formed was measured after growth, the growth was determined to be 2.4 mm. The growth surface where the diamond was grown was mirror polished, and the substrate diamond was removed by excimer laser, and then polishing was performed to a mirror surface. Visually, the material was transparent except for a slight yellow color.

grandings: (Example 8) with the control of the control of the second of the second of the control of the contro

A 3 mm × 3 mm, 0.5 mm thick synthetic Ib single crystal diamond substrate was prepared. The inclination from plane orientation {100} was the microwave term of this substrate using the microwave term of the term of the contract of t plasma CVD method. The feed gas consisted of 3 sccm of methane, 1 sccm story of oxygen gas, 80 sccm of hydrogen gas, 15 sccm of ammonia diluted to 1000 ppm in hydrogen gas, and 5 secm of diborane diluted to 1000 ppm in hydrogen gas. The substrate temperature was 1100°C, the pressure was 100 torr, and the film forming time was 400 hours. The thickness of the film that was formed after growth was measured and the growth was found to be 2.2 mm. The growth surface where the diamond was grown was mirror polished, and the substrate diamond was removed by excimer laser, and then polishing was performed to a mirror surface. Visually, the material was completely transparent. When the transmittance was measured, absorption due to substitution type nitrogen was not observed. A nitrogen level of 0.8 ppm and a boron level of 0.7 ppm was detected using SIMS (secondary ion mass spectroscopy). The half-width of the (400)

Come Alleran Land Complete

reflection was measured to be 30 seconds using double-crystal x-ray diffraction, and therefore the crystal quality was determined to be good. [0032]

(Example 9)

A 10 mm × 10 mm, 2.5 mm thick polycrystalline silicon substrate was prepared. Diamond was grown on this substrate using the microwave plasma CVD method. The feed gas consisted of 3 sccm of methane, 1 sccm of oxygen gas, 85 sccm of hydrogen gas, and 15 sccm of ammonia diluted to pressure was 1000 ppm in hydrogen gas. The substrate temperature was 1100%C, the pressure was 100 torr, and the film forming time was 400 hours. The thickness of the film that was formed after growth was measured and the growth was found to be 3.5 mm across the entire surface. The orientation was determined by x-ray diffraction to be {100}.

(Comparative Example 3)

A 10 mm, 2.5 mm thick polycrystalline silicon substrate

was prepared. Diamond was grown on this substrate using the microwave

plasma CVD method. The feed gas consisted of 3 sccm of methane, 1 sccm

of oxygen, and 100 sccm of hydrogen gas. The substrate temperature was

1100°C, the pressure was 100 torr, and the film forming time was 400 hours.

The thickness of the film that was formed after growth was measured and
the growth was found to be 1.0 mm across the entire surface.

[0034]

(Example 10)

A 10 mm × 10 mm, 1.5 mm thick single crystal (100) silicon substrate was prepared. Diamond was grown on this substrate using the microwave plasma CVD method. The feed gas consisted of 3 sccm of methane, 1 sccm of oxygen gas, 85 sccm of hydrogen gas, and 15 sccm of ammonia diluted to 1000 ppm in hydrogen gas. The substrate temperature was 1100°C, the pressure was 100 torr, and the film forming time was 400

hours. The thickness of the film that was formed after growth was measured and the growth was found to be 3.2 mm across the entire surface. By observation using RHEED, a slight Debye ring was observed, but a spot showing single crystal was clearly observed, and therefore heteroepitaxial growth was confirmed.